PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/40629 C08F 292/00, C08L 51/10, C08F 291/00, A1 (43) Internationales C08L 51/00, C09D 151/00, C09J 151/00 Veröffentlichungsdatum: 13. Juli 2000 (13.07.00) (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP99/10151 (81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CN, CZ, HU, ID, IN, JP, MX, PL, RU, TR, UA, US, ZA, europäisches Patent (AT, (22) Internationales Anmeldedatum: 21. Dezember 1999 BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU. MC, NL, PT, SE). (21.12.99) (30) Prioritätsdaten: Veröffentlicht 3177/98 30. Dezember 1998 (30,12,98) CL Mit internationalem Recherchenbericht. 199 03 801.5 2. Februar 1999 (02.02.99) Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen DE Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen. (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN (DE/DE): Henkelstrasse 67, D-40589 Düsseldorf (DE), HENKEL CHILE S.A. [CL/CL]; Panamericana Norte 33 48, Santiago de Chile (CL) (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): PAVEZ ARANGUIZ, Roberto [CL/CL]; Calle Santiago #288, Graneros, VI Región (CL).

(54) Title: FILLER-CONTAINING POLYMER DISPERSION, METHOD FOR ITS PRODUCTION AND ITS USE

(54) Bezeichnung: FÜLLSTOFFHALTIGE POLYMERDISPERSION, VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG

(57) Abstract

The invention relates to a filter-containing polymer dispersion which contains inorganic filter particles and particles of at least one synthetic organic polymer. The ratio of the particle size of the filter particle size to the particle size of the polymer particles is 1.1:1 to 20:1. The invention also relates to the production and to the use thereof, for example in addressed or surface coading agents.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft eine füllstoffhaltige Polymerdisperstion, die anorganische Fullstoffpartikel und Puritel wenigstens eines synthetischen organischen Polymeren entbillt, wohei das Verhältnis der Teilchengröße der Füllstoffpartikel zur Teilchengröße der Polymerpartikel [1,11 bis 2011 bernigt, ein Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung, belspielsweise in Klobstoffen oder Oberfüllschnesbekhöhungsmitteln.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

rcı	verorrennichen.						
AL	Albanien	ES	Spanica	LS	Lesotho	SI	Slowenitu
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litaven	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΛZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Монасо	TD	Tschad
BA	Bosnicn-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ВJ	Bearin	1E	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	18	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	1T	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
Ci	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	Li	Liechtenstein	SĐ	Sudan		
DK	Dånemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 00/40629 PCT/EP99/10151

Füllstoffhaltige Polymerdispersion, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung

Die Erfindung betrifft eine füllstoffhaltige Polymerdispersion, die organische oder anorganische Füllstoffpartikel und Partikel wenigstens eines synthetischen organischen Polymeren enthält, wobei das Verhältnis der Teilchengröße der Füllstoffpartikel zur Teilchengröße der Polymerpartikel 1,1:1 bis 20:1 beträgt.

Polymerpartikel mit einem Durchmesser von etwa 0,01 bis etwa 30 µm spielen eine große Rolle in vielen Bereichen der Kunststofftechnik. Besonders im Bereich der Verklebung von Gegenständen oder der Beschichtung von Oberflächen werden häufig Klebstoffe oder Beschichtungsmittel eingesetzt, die Polymerpartikel in dieser Größe enthalten. Beispielhaft für den Anwendungsbereich sind die dekorative Oberflächenbeschichtung in Form von Lackierungen oder sonstigen Überzügen, sowie die Verklebung von zwei Oberflächen mit gleichen oder unterschiedlichen Eigenschaften mit Klebstoffen, wie sie häufig in der Verbindungstechnik zum Tragen kommt.

Die genannten Polymerpartikel werden in der Regel durch Polymerisation olefinisch ungesättigter Monomerer hergestellt, deren Eigenschaften durch die Polymerisation von Gemischen verschiedener Monomerer, beispielsweise in der Co- oder Terpolymerisation, verändert werden können. Die veränderten Eigenschaften eines einzelnen Polymerpartikels übertragen sich in der Regel als kollektive Eigenschaft auf eine mit Hilfe solcher Polymerpartikel hergestellte Oberflächenbeschichtung oder Verklebung. Kollektive Eigenschaften, die häufig einer anwendungsabhängigen Modifizierung unterworfen werden, sind beispielsweise Härte, Elastizität sowie insbesondere im Bereich von Klebstoffanwendungen, Klebestärke, offene Zeit oder Anfangshaftung.

2

PCT/FP99/10151

Ebenfalls eine hohe Bedeutung besitzen bestimmte Eigenschaften des zur Herstellung des Überzugs oder der Verklebung eingesetzten Mittels, beispielsweise des Oberflächenbeschichtungsmittels oder des Klebstoffs. In diesem Zusammenhang werden in Abhängigkeit von der gewünschten Anwendung häufig die Viskosität, das Fließverhalten oder der Restmonomergehalt modifiziert.

Oft werden zur Modifizierung der genannten Eigenschaften einer Oberflächenbeschichtung oder einer Verklebung einem Polymerpartikel enthaltenden Oberflächenbeschichtungsmittel oder einem solchen Klebstoff, anorganische oder organische Füllstoffe zugesetzt, die, im Falle anorganischer Füllstoffe, den Anteil an organischem Polymermaterial in der Beschichtung reduzieren und damit zu größerer Härte der Beschichtung sowie Schonung von Umwelt und Rohstoffen, aufgrund eines geringeren Gehalts an organischen Polymeren, beitragen. Organische Füllstoffe können beispielsweise einer Polymerdispersion bestimmte kombinierte Eigenschaften der darin enthaltenen Füllstoff- und Polymerpartikel verleihen.

Während Abmischungen von Polymerpartikeln und Füllstoffen im Bereich der Oberflächenbeschichtung häufig zu stumpfen und rauhen Oberflächen führen, wirken sie sich bei Klebstoffen jedoch häufig dergestalt aus, daß die Klebkraft und die Elastizität von Klebeverbindungen stark reduziert wird. Darüber hinaus trägt die Anwesenheit von Füllstoffen in Polymerdispersionen oft zu einer Verringerung der Anfangsklebkraft bei.

Insbesondere im Bereich der hochwertigen Anwendungen von Oberflächenbeschichtungen und Verklebungen, wie Hochglanzlackierungen oder Verklebungen im Papier- oder Möbelbereich, machen sich solche Effekte drastisch bemerkbar. Häufig wird beispielsweise eine signifikante Verringerung der abschließenden Klebkraft auf Holz festgestellt, die zudem von einer reduzierten Anfangshaftung begleitet wird.

Die EP-A 0 392 065 betrifft polymerumhüllte Füllstoffpartikel, bei denen ein Füllstoffkern mit einer Hülle eines hydrophoben Polymeren überzogen wird. Zur Herstellung solcher polymerumhüllten Partikel wird ein Monomeres in Gegenwart von Füllstoffpartikeln und

3

einem amphiphilen Polymeren in wäßriger Dispersion polymerisiert. Die Druckschrift enthält keine Lehre zur Herstellung füllstoffhaltiger Polymerdispersionen, in denen die Füllstoffpartikel und die Polymerpartikel im wesentlichen nebeneinander vorliegen.

Die DE-OS 22 43 687 betrifft ein Klebemittel, insbesondere zur Herstellung von Wellpappe. Die Druckschrift beschreibt zwar eine Polymerdispersion, in der Polymerteilchen und
mineralische Teilchen zusammen vorliegen und gibt Größenbereiche für die jeweiligen
Teilchen an. Eine Lehre bezüglich des Größenverhältnisses der Teilchen im Sinne des vorliegenden Textes wird in dieser Druckschrift jedoch nicht gegeben.

Es war demnach eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung, den oben genannten Nachteilen der aus dem Stand der Technik bekannten Gemische aus Polymerpartikeln und Füllstoffen abzuhelfen. Insbesondere war es eine Aufgabe der Erfindung, eine füllstoffhaltige Polymerdispersion zur Verfügung zu stellen, welche die Vorteile der aus dem Stand der Technik bekannten Abmischungen von Polymerpartikeln und Füllstoffen unter Vermeidung der aus dem Stand der Technik bekannten Nachteile aufweist.

Eine besondere Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand demnach darin, eine füllstoffhaltige Polymerdispersion zur Verfügung zu stellen, die zur Herstellung hochwertiger Oberflächenbeschichtungen oder Verklebungen eingesetzt werden kann.

Weiterhin war es eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung eine füllstoffhaltige Polymerdispersion zur Verfügung zu stellen, die als Klebstoff mit hoher Klebkraft, insbesondere auf Holz, einsetzbar ist.

Eine weitere Aufgabe der Erfindung bestand darin, eine füllstoffhaltige Polymerdispersion zur Verfügung zu stellen, die einen geringen Restmonomergehalt aufweist.

Weiterhin bestand eine Aufgabe der Erfindung darin, einen Klebstoff zur Verfügung zu stellen, der eine ausreichende offene Zeit aufweist, sowie über hohe Anfangshaftung und eine niedrige Viskosität bei einem ausgezeichneten Fließverhalten verfügt.

Eine weitere Aufgabe der Erfindung bestand darin, ein Verfahren zur Herstellung solcher füllstoffhaltiger Polymerdispersionen zur Verfügung zu stellen.

Gelöst werden die oben genannten Aufgaben durch eine füllstoffhaltige Polymerdispersion, die organische oder anorganische Füllstoffpartikel und Partikel wenigstens eines synthetischen organischen Polymeren das in Gegenwart der Füllstoffpartikel polymerisiert wurde enthält, wobei das Verhältnis der Teilchendurchmesser der Füllstoffpartikel zum Teilchendurchmesser der Polymerpartikel 1,1:1 bis 20:1 beträgt.

Gegenstand der Erfindung ist daher eine füllstoffhaltige Polymerdispersion, die Wasser, Partikel mindestens eines organischen oder mindestens eines anorganischen Füllstoffs oder deren Gemisch (Füllstoffpartikel), und Partikel mindestens eines synthetischen organischen Polymeren das in Gegenwart mindestens einer Sorte von Füllstoffpartikeln polymerisiert wurde (Polymerpartikel) enthält, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis der Teilchengröße der Füllstoffpartikel zur Teilchengröße der Polymerpartikel 1,1:1 bis 20:1 beträgt

Es wurde festgestellt, daß sich mit Hilfe solcher Polymerdispersionen Oberflächenbeschichtungsmittel und Oberflächenbeschichtungen, sowie Klebstoffe und Klebeverbindungen erhalten lassen, welche in bezug auf offene Zeit, Klebkraft und Anfangshaftung mit Beschichtungen ohne Füllstoffgehalt mindestens vergleichbar sind, aber den aus dem Stand der Technik bekannten füllstoffhaltigen Systemen überlegen sind. Die erfindungsgemäßen, füllstoffhaltigen Polymerdispersionen zeigen zudem in der Regel eine geringere Viskosität und ein besseres Fließverhalten als die aus dem Stand der Technik bekannten, in bezug auf Polymergehalt und Füllstoffgehalt vergleichbaren Systeme.

Ein erfindungsgemäßes Verfahren zur Herstellung solcher füllstoffhaltiger Polymerdispersionen zeichnet sich gegenüber den aus dem Stand der Technik bekannten Polymerisätionsverfahren zudem dadurch aus, daß es die Polymerisationszeit gegenüber vergleichbaren Systemen verkürzt, eine einfachere Temperaturkontrolle ermöglicht und zu Polymerdisper5

sionen führt, die gegenüber Polymerdispersionen, die gemäß aus dem Strand der Technik bekannten Polymerisationsverfahren hergestellt wurden, einen reduzierten Gehalt an Restmonomeren aufweisen.

Gegenstand der Erfindung ist daher eine füllstoffhaltige Polymerdispersion, die Wasser, Partikel eines organischen oder anorganischen Füllstoffs (Füllstoffpartikel), oder eines Gemischs aus zwei oder mehr organischen oder anorganischen Füllstoffen oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon, und Partikel mindestens eines synthetischen organischen Polymeren das in Gegenwart des Füllstoffs oder der Füllstoffe polymerisiert wurde (Polymerpartikel) enthält, wobei das Verhältnis der Teilchengröße der Füllstoffpartikel zur Teilchengröße der Polymerpartikel 1,1:1 bis 20:1 beträgt.

Die erfindungsgemäße Polymerdispersion enthält also entweder eine Sorte anorganischer Füllstoffpartikel oder zwei oder mehr verschiedene Sorten anorganischer Füllstoffpartikel oder zwei oder mehr verschiedene Sorten anorganischer Füllstoffpartikel oder zwei oder mehr verschiedene Sorten organischer Füllstoffpartikel und zwei oder mehr verschiedene Sorten organischer Füllstoffpartikel und zwei oder mehr verschiedene Sorten organischer Füllstoffpartikel und zwei oder zwei oder zwei oder mehr verschiedene Sorten anorganischer Füllstoffpartikel und zwei oder zwei

Im Hinblick auf organische Polymerpartikel in der erfindungsgemäßen Dispersion unterscheiden sich die organischen Füllstoffpartikel und die (ebenfalls organischen)Polymerpartikel dahingehend, daß die organischen Polymerpartikel in Gegenwart
der Füllstoffpartikel entstehen, die Polymerisation der Polymerpartikel also in Gegenwart
der Füllstoffpartikel abläuft. Der erfindungsgemäße Effekt wird dabei auch dann erzielt,
wenn organische Füllstoffpartikel und Polymerpartikel im wesentlichen die gleiche Monomerzusammensetzung aufweisen. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung
weisen organische Füllstoffpartikel und Polymerpartikel jedoch eine unterschiedliche Monomerenzusammensetzung auf.

WO 00/40629 PCT/EP99/10151

Unter den Begriffen "Teilchengröße" oder "Partikelgröße", die im Rahmen des vorliegenden Textes synonym benutzt werden, wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung der üblicherweise als "d50" bezeichnete Wert verstanden, d. h., der Wert bei dem etwa 50 % der Partikel einen kleineren Durchmesser und etwa 50 % der Partikel einen größeren Durchmesser aufweisen. Zur Bestimmung dieses Werts eignen sich grundsätzlich alle Partikelmeßverfahren, beispielsweise Meßverfahren, die auf dem Prinzip der Lichtbeugung ruhen. Die im Rahmen der vorliegenden Erfindung angegebenen Daten für Teilchengrößen beziehen sich auf Messungen mit dem Gerät MASTERSIZER X, von der Firma Malvern Instruments, Herrsching, Deutschland, (Version 1.2b). Die Funktionsweise dieses Apparates beruht auf der Beugung eines Lichtstrahles, indem die Partikelgröße mit dem Beugungswinkel in Zusammenhang gebracht wird.

Weitere Verfahren zur Bestimmung von Teilchengrößen sind beispielsweise die Granulometrie, bei der in einem geeigneten Dispersionsmittel eine gleichmäßige Aufschlämmung
einer kleinen Menge des zu untersuchenden Pulvers hergestellt wird und diese dann der
Sedimentation ausgesetzt wird. Aus dem nach dem Stokes-Gesetz gegebenen Zusammenhang zwischen Größe und Dichte der als kugelförmig angenommenen Teilchen und ihrer
Sinkgeschwindigkeit kann über den zeitlichen Verlauf der Sedimentation auf die prozentuale Verteilung der Korngrößen geschlossen werden. Weitere Methoden zur Bestimmung
der Teilchengröße sind die Mikroskopie, Elektronenmikroskopie, Siebanalyse, Sedimentationsanalyse, Bestimmung der Dichte der Oberfläche und dergleichen.

Unter dem Begriff "Polymerpartikel" werden im Rahmen der vorliegenden Erfindung dispergierte Partikel eines im wesentlichen wasserunlöslichen synthetischen organischen Polymeren, das in Gegenwart eines anorganischen oder organischen Füllstoffpartikels oder eines Gemischs aus zwei oder mehr solcher Füllstoffpartikel, wie oben beschrieben, polymerisiert wurde, verstanden.

Als Füllstoffpartikel eignen sich im Rahmen der vorliegenden Erfindung alle organischen oder anorganischen Partikel, die eine Partikelgröße (gemäß der oben genannten Definition) von etwa 0,033 bis etwa 10 µm, beispielsweise etwa 0,05 bis etwa 5 µm, oder etwa 0,1 bis

7

etwa 4 µm, oder 0,2 bis etwa 3µm, oder etwa 0,5 bis etwa 1,0 µm aufweisen. Zur Klassifizierung der Partikelgröße wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung auf die Größe der Primärpartikel abgestellt.

Unter einem "Primärpartikel" wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Partikel verstanden, der aufgrund von primären ionischen oder kovalenten Kräften, beispielsweise in Form eines Kristallgitters, zusammengehalten wird. Im Unterschied zu den Primärpartikeln werden als "Sekundärpartikel" Agglomerate von zwei oder mehr Primärpartikeln verstanden, die aufgrund von schwachen ionischen oder anderen auf Polarität beruhenden Kräften an den Außenflächen oder Korngrenzen der Primärpartikel aneinander haften und unter geringem Energieaufwand, beispielsweise durch eine einfache mechanische Dispersion und/oder durch Zugabe eines Dispergiermittels, das die Aufspaltung der Partikel durch Beseitigung oder Verminderung der zwischen den Primärpartikeln bestehenden schwachen Bindungskräfte bewirkt.

Als Füllstoffpartikel eignen sich im Rahmen der vorliegenden Erfindung beispielsweise anorganische Stoffe, die gegenüber dem mindestens einen organischen Polymeren sowie während des Herstellungsprozesses der füllstoffhaltigen Polymerdispersion unter den dort herrschenden Reaktionsbedingungen inert sind. Beispiele für geeignete anorganische Materialien sind Aluminiumsilikate, beispielsweise Andalusit, Sillimanit, Kyanit, Mullit, Pyrophyllit oder Imogolit. Weiterhin geeignet sind Verbindungen auf der Basis von Natriumaluminium- oder Calciumsilikaten. Ebenfalls geeignet sind Mineralien wie Kieselerde, Quarzmehl, Kieselgel, Bariumsulfat, Metalloxide wie Zinkoxid, Titandioxid, Zeolithe, Kaophilit. Leueit, Kalifeldspat, Biotit, die Gruppe der Soro-, Cyclo-, Ino-, Phyllo- und Tectosilikate, die Gruppe der löslichen oder schwer löslichen Sulfate, wie Gips, Anhydrit oder Schwerspat, sowie Calciummineralien wie Talkum oder Kreide (CaCO₃). Die genannten anorganischen Materialien können im Rahmen der vorliegenden Erfindung einzeln, d. h. als einzige Art von Füllstoffpartikeln eingesetzt werden. Es ist jedoch ebensogut möglich, ein Gemisch aus zwei oder mehr der genannten Füllstoffpartikel einzusetzen.

WO 00/40629 PCT/EP99/10151

Weiterhin sind als Füllstoffpartikel im Rahmen der vorliegenden Erfindung organische Füllstoffpartikel geeignet, in deren Gegenwart die Polymerisation der Polymerpartikel ablaufen kann. Geeignete organische Füllstoffpartikel sind beispielsweise Polyvinylacetat
und Copolymere von Polyvinylacetat mit einem oder mehreren polymerisierbaren Verbindungen, Polystyrol, Polyethylen, Polypropylen, Wachse wie Polyethylenwachs, Polybutylen, Polybutadien, Copolymere von Butadien und Styrol, Polyacrylnitril, Harze wie Kolophoniumharz oder Kohlenwasserstoffharze, Polyacrylatester oder Polymethacrylatester mit
linearen oder verzweigten aliphatischen, aromatischen oder cycloaliphatischen Alkoholen
wie Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol, den isomeren Butanolen und höheren Homologen der genannten Alkohole mit bis zu etwa 22 C-Atomen, Cyclohexanol, Benzylalkohol und dergleichen, Polydialkylmaleinate wie Dibutylmaleinat und deren Copolymere
oder Silylgruppen-haltige Polymere wie Polyvinylsilane oder Copolymere von Vinylsilan
mit einem oder mehreren der genannten Monomeren.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthalten die organischen Füllstoffpartikel als organischer Füllstoff Füllstoffpartikel Polyvinylacetat oder Copolymere von
Polyvinylacetat mit einem oder mehreren polymerisierbaren Verbindungen, Polystyrol,
Polyethylen, Polypropylen, Wachse, Polybutylen, Polybutadien, Copolymere von Butadien
und Styrol, Polyacrylnitril, Harze, Polyacrylatester oder Polymethacrylatester oder Silylgruppen-haltige Polymere. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform bestehen die
organischen Füllstoffpartikel aus den genannten Polymeren.

Im Rahmen einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthält die füllstoffhaltige Polymerdispersion weniger als fünf verschiedene Sorten von Füllstoffpartikeln, beispielsweise vier, drei oder zwei verschiedene Sorten. In einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung enthält die erfindungsgemäße Polymerdispersion nur eine Sorte von Füllstoffpartikeln.

Die im Rahmen der vorliegenden Erfindung einsetzbaren Füllstoffpartikel können glatte, rauhe oder poröse Oberflächen aufweisen. Im Rahmen einer bevorzugten Ausführungsform weisen Füllstoffpartikel eine rauhe oder eine poröse Oberfläche auf. WO 00/40629 PCT/EP99/10151

Im Rahmen einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung sind in der erfindungsgemäßen füllstoffhaltigen Polymerdispersion Partikel von Kreide (CaCO₃), Gips (CaSO₄) als Anhydrit, Halbhydrat oder Dihydrat, Quarzmehl, Kieselgel, Titandioxid, Quarzmehl, Talk, oder ein Schichtsilikat als Füllstoff enthalten.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthält die erfindungsgemäße füllstoffhaltige Dispersion als Füllstoffpartikel Kreide (CaCO₃) oder Gips (CaSO₄) oder ein Gemisch von Füllstoffpartikeln enthaltend Kreide und Gips. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform sind als Füllstoffpartikel Kreidepartikel enthalten.

Die füllstoffhaltige Polymerdispersion enthält Polymerpartikel bestehend aus einem organischen Polymeren oder einem Gemisch aus zwei oder mehr organischen Polymeren.

Als organische Polymere eignen sich alle organischen Polymeren, die durch radikalische Polymerisation olefinisch ungesättigter und radikalisch polymerisierbarer Monomere erhältlich sind.

Zur Herstellung der Polymerpartikel eignen sich insbesondere olefinisch ungesättigte Monomere, die einer Emulsionspolymerisation zugänglich sind. Geeignete Polymere sind beispielsweise Vinylester-Polymere, deren monomerer Grundbaustein ein Vinylester einer linearen oder verzweigten Carbonsäure mit etwa 2 bis etwa 10 C-Atomen darstellt.

Die Vinylester-Polymeren werden nicht nur als Homopolymere oder Copolymere von Vinylester-Monomeren eingesetzt, in einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird als organisches Polymeres ein Copolymeres von Vinylacetat und Ethylen (EVA-Copolymeres) eingesetzt.

Weitere geeignete organische Polymere entstammen der Gruppe der Styrol-Butadien-Kautschuke (SBR). Solche Kautschuke werden durch Copolymerisation von Styrol und Butadien hergestellt und enthalten die beiden Monomere in der Regel in einem Gewichtsverhältnis von etwa 23,5 zu 76,5 oder etwa 40 zu 60. Die SBR werden üblicherweise durch Emulsionspolymerisation in Wasser hergestellt.

Eine weitere geeignete Gruppe von Polymeren sind die Polyvinylacetate (PVAC). Die Polyvinylacetate stellen thermoplastische Polymere des Vinylacetats dar. Die Polymerisation erfolgt in der Regel durch Suspensions- oder Emulsionspolymerisation.

Eine weitere geeignete Gruppe von Polymeren stellen die Polyethylenhomo- und Copolymere dar. Eine radikalische Polymerisation von Ethylen wird beispielsweise im Rahmen der Hochdruckpolymerisation zu LDPE bei Drücken von etwa 1.400 bis 3.500 bar unter Temperaturen von 150 bis 350 °C durchgeführt. Die Reaktion wird dabei durch Sauerstoff oder Peroxide gestartet. Als Comonomere eignen sich lineare oder verzweigte α,β -ungesättigte Olefine.

Eine weitere Gruppe von geeigneten Polymeren stellen die Polyacrylsäureester oder die Polymethacrylsäureester oder die Copolymere aus Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern davon. Gegebenenfalls können die genannten Polymere einen Gehalt an freier Säure aufweisen, der bis 20-25 ml 0,1 n KOH-Lösung entspricht.

Ein weiteres geeignetes Polymeres ist das Polyvinylidenchlorid. Das Polymere wird vorzugsweise durch Emulsionspolymerisation von 1,1-Dichlorethylen erhalten. Besonders geeignet sind Copolymere von 1,1-Dichlorethylen mit Acrylaten, Methacrylaten, Vinylchlorid oder Acrylnitril.

Ein weiteres geeignetes Polymeres ist das Polyvinylidenfluorid. Das Polymere läßt sich durch Polymerisation von Vinylidenfluorid erhalten und kann beispielsweise durch Copolymerisation mit geeigneten Monomeren wie Ethylen, Acrylnitril, Acrylatestern, Methacrylatestern und dergleichen in bezug auf chemische und mechanische Eigenschaften angepaßt werden.

Ebenfalls geeignet sind die Polyvinylchloride, wie sie im Rahmen der Suspensionspolymerisation (S-PVC) der Mikro-Suspensionspolymerisation oder der Emulsionspolymerisation (E-PVC) erhältlich sind.

Die genannten Polymeren können im Rahmen der vorliegenden Erfindung in der erfindungsgemäßen füllstoffhaltigen Polymerdispersion sowohl einzeln als auch im Gemisch aus zwei oder mehr davon, vorliegen.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthält die füllstoffhaltige Polymerdispersion als Polymerpartikel Polyvinylacetat oder Polyacrylat, insbesondere Polybutylacrylat oder ein Gemisch aus Polyvinylacetat und Polyacrylat.

Je nach gewünschten Eigenschaften der Polymerpartikel und der Art der Herstellung kann der Anteil an Füllstoff an der gesamten Polymerdispersion zwischen etwa 5 und etwa 55 Gew.-% betragen. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung liegt der Anteil zwischen etwa 5 und etwa 50 Gew.-%, beispielsweise zwischen etwa 10 und etwa 35 Gew.-%. In weiteren bevorzugten Ausführungsformen kann der Gehalt an Füllstoffpartikeln bei etwa 15, 20, 25 oder 30 Gew.-% oder einem dazwischen liegenden Wert liegen.

Gegebenenfalls kann die erfindungsgemäße füllstoffhaltige Polymerdispersion noch mindestens ein wasserlösliches organisches Polymeres mit einem Molekulargewicht von mehr als etwa 600 und einem HLB-Wert von mindestens 15, beispielsweise mehr als etwa 16 oder mehr als etwa 17 oder mehr als etwa 18, enthalten. Dies ist insbesondere dann bevorzugt, wenn als Füllstoffpartikel zumindest teilweise anorganische Füllstoffpartikel in der erfindungsgemäßen Polymerdispersion vorliegen.

Eine als wasserlösliches organisches Polymeres geeignete Verbindung ist beispielsweise Polyvinylalkohol, der bis zu etwa 99 %, beispielsweise zu etwa 70 bis etwa 95 % oder etwa 80 bis etwa 88 %, hydrolysiert sein kann, wobei die Essigsäuregruppen der Kette durch

OH-Gruppen ersetzt sind, die vorzugsweise statistisch über die gesamte Polymerkette verteilt sind.

Der Polyvinylalkohol weist vorzugsweise einen Polymerisationsgrad von mehr als 100, insbesondere von mehr als etwa 2 000 auf. Besonders gute Ergebnisse lassen sich beispielsweise mit Polyvinylalkohol mit einem Polymerisationsgrad von etwa 1 000 bis etwa 2 000 erzielen.

Der Polyvinylalkohol weist vorzugsweise einen HLB-Wert von mindestens etwa 19 oder mindestens etwa 20 auf, beispielsweise etwa 21 bis etwa 26, z. B. etwa 22 bis etwa 24.

Geeignete Polyvinylalkohole sind beispielsweise unter der Bezeichnung Mowiwol 40/88, Mowiwol 26/88, Mowiwol 8/88 oder Mowiwol 4/88 von der Fa. Clariant erhältlich.

Weitere im Rahmen der vorliegenden Erfindung liegende wasserlösliche organische Polymere bestehen beispielsweise aus den Celluloseethern, Carboxymethylcellulosen, Hydroxyethylcellulosen, Casein, Natrium- oder Kaliumalginaten, Polyurethanen usw.

In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung beträgt das Verhältnis der mittleren spezifischen Oberfläche von organischem Polymeren zu organischen oder anorganischen Füllstoffpartikeln etwa 5:1. Die den anorganischen Füllstoffen entsprechende spezifische Gesamtoberfläche beträgt, bezogen auf die organischen wasserlöslichen Polymeren, bei der erfindungsgemäßen Dispersion etwa 5 % bis etwa 35 % der Gesamtoberfläche der Dispersion.

In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung erhöhen die Füllstoffe die mittlere spezifische Gesamtoberfläche der Dispersion.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthält die füllstoffhaltige Polymerdispersion mindestens ein ionisches Tensid mit einem HLB-Wert von 1 bis 10. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung weist das ionische Tensid ein Molekulargewicht von weniger als etwa 600 auf.

Es können hierbei anionische, kationische oder ampholytische Tenside, oder Gemische aus zwei oder mehr davon, enthalten sein. Beispiele für geeignete anionische Tenside sind Alkylsulfate, insbesondere solche mit einer Kettenlänge von etwa 8 bis etwa 18 C-Atomen. Alkvl- und Alkarvlethersulfate mit etwa 8 bis etwa 18 C-Atomen im hydrophoben Rest und 1 bis etwa 10 Ethylenoxid (EO) oder Propylenoxid (PO) Einheiten, oder deren Gemisch. im hydrophilen Teil des Moleküls, Sulfonate, insbesondere Alkylsulfonate, mit etwa 8 bis etwa 18 C-Atomen, Alkylarylsulfonate mit etwa 8 bis etwa 18 C-Atomen, Tauride. Ester und Halbester der Sulfobernsteinsäure mit einwertigen Alkoholen oder Alkylphenolen mit 4 bis etwa 15 C-Atomen, die gegebenenfalls mit 1 bis etwa 20 EO-Einheiten ethoxyliert sein können, Alkali- und Ammoniumsalze von Carbonsäuren, beispielsweise von Fettsäuren oder Harzsäuren mit etwa 8 bis etwa 32 C-Atomen oder deren Gemischen. Phosphorsäurepartialester und deren Alkali- und Ammoniumsalze.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung werden als anionische Tenside Alkyl- oder Alkarylphosphate oder Alkyl- oder Alkarylsulfate mit etwa 8 bis etwa 22 C-Atomen im organischen Rest, Alkylether- oder Alkaryletherphosphate oder Alkyletheroder Alkarylethersulfate mit etwa 8 bis etwa 22 C-Atomen im Alkyl- bzw. Alkarylrest und 1 bis etwa 10 EO-Einheiten, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon, eingesetzt.

Im Rahmen einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird als anionisches Tensid ein Alkyl- oder Alkarylsulfate mit etwa 8 bis etwa 22 C-Atomen im organischen Rest oder ein Alkylether- oder Alkarylethersulfat mit etwa 8 bis etwa 22 C-Atomen im Alkyl- bzw. Alkarylrest und 1 bis etwa 10 EO-Einheiten, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon, eingesetzt.

Beispiele für kationische Tenside sind Salze von primären, sekundären oder tertiären Fettaminen mit etwa 8 bis etwa 24 C-Atomen mit Essigsäure, Schwefelsäure, Salzsäure oder
Phosphorsäuren, quaternäre Alkyl- und Alkylbenzolammoniumsalze, insbesondere solche,
deren Alkylgruppen etwa 6 bis etwa 24 C-Atome aufweisen, insbesondere die Halogenide,
Sulfate, Phosphate oder Acetate, oder Gemische aus zwei oder mehr davon, Alkylpyridinium-, Alkylimidazolinium- oder Alkyloxazolidiniumsalze, insbesondere solche, deren Alkylkette bis zu etwa 18 C-Atome aufweist, beispielsweise die Halogenide, Sulfate, Phosphate oder Acetate, oder Gemische aus zwei oder mehr davon.

Beispiele für ampholytische Tenside sind langkettig substituierte Aminosäuren wie N-Alkyl-di(aminoethyl)glycin oder N-Alkyl-2-aminopropionsäuresalze, Betaine, wie N-(3-acylamidopropyl)-N,N-dimethylammoniumsalze mit einem C₈₋₁₈-Acylrest oder Alkylimidazoliumbetaine

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden die folgenden anionischen Tenside eingesetzt: die Alkalisalze, insbesondere das Na-Salz der C_{12/14}-Fettalkoholethersulfate, Alkylphenolethersulfate, insbesondere deren Alkali- oder NH₄-Salze, Na-n-Dodecylsulfat, Di-K-Ölsäuresulfonat (C₁₈), Na-n-alkyl-(C₁₀C₁₃)-benzolsulfonat, Na-2-Ethylhexylsulfat, NH₄-Laurylsulfat (C_{8/14}), Na-Laurylsulfat (C_{12/16}), Na-Laurylsulfat (C_{12/16}), Na-Laurylsulfat (C_{12/16}), Na-Laurylsulfat (C_{16/18}), Na-Oleylsetylsulfat (C_{16/18}), Sulfobernsteinsäuremonoester-di-Na-Salz, Fettalkoholsulfosuccinat-di-Na-Salz, Dialkylsulfosuccinat-Na-Salz oder Di-Na-Sulfosuccinamat oder Gemische aus zwei oder mehr davon.

Wenn die erfindungsgemäße Polymerdispersion ionische Tenside enthält, so sind sie in einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung in einer Menge von bis zu etwa 1 Gew.-% oder weniger, beispielsweise bis zu etwa 0,8 Gew.-% oder etwa 0,5 Gew.-%, oder weniger, bezogen auf die gesamte Dispersion, enthalten. Gegebenenfalls können auch geringere Mengen an ionischem Tensid enthalten sein, beispielsweise bis zu etwa 0,2 Gew.-% oder darunter, beispielsweise etwa 0,1 Gew.-%, 0,05 Gew.-% oder 0,02 Gew.-%.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform beträgt das Verhältnis von ionischem Tensid zu organischem wasserlöslichem Polymerem etwa 0,1 % bis etwa 3,0 %.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform enthält die füllstoffhaltige Polymerdispersion mindestens ein nichtionisches Tensid mit einem HLB-Wert von 13 bis 20. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung weist das nichtionische Tensid ein Molekulargewicht von weniger als etwa 600 auf.

Beispiele für nichtionische Tenside sind Alkylpolyglykolether, vorzugsweise solche mit etwa 8 bis etwa 20 C-Atomen, Alkylarylpolyglykolether, vorzugsweise solche mit etwa 8 bis etwa 20 C-Atomen, Alkylarylpolyglykolether, vorzugsweise solche mit etwa 8 bis etwa 40 EO-Einheiten und
etwa 8 bis etwa 20 C-Atomen in den Alkyl- oder Arylresten, Ethylenoxid/Propylenoxid
(EO/PO)-Blockcopolymere, vorzugsweise solche mit etwa 8 bis etwa 40 EO- bzw. POEinheiten, Additionsprodukte von Alkylaminen mit Alkylresten von etwa 8 bis etwa 22 CAtomen mit Ethylenoxid oder Propylenoxid, Fett- und Harzsäuren mit etwa 6 bis etwa 22 CAtomen, Alkylpolyglykoside mit linearen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Alkylresten mit im Mittel etwa 8 bis etwa 24 C-Atomen und einem Oligoglykosidrest mit etwa 1 bis etwa 10 Hexose- oder Pentoseeinheiten im Mittel oder Gemische aus
zwei oder mehr davon, Naturstoffe und deren Derivate wie Lecithin, Lanolin oder Sarkosin, polare Gruppen enthaltende lineare Organo(poly)siloxane, insbesondere solche mit
Alkoxygruppen mit bis zu etwa 10 C-Atomen und bis zu etwa 20 EO- oder PO-Gruppen.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthält die erfindungsgemäße Polymerdispersion als nichtionisches Tensid beispielsweise Nonylphenolethoxylate, Octylphenolethoxylate, C_{12/14}-Fettalkoholethoxylate, Oleylcetylethoxylate, C_{16/18}-Fettalkoholethoxylate, ethoxylierte Triglyceride, Sorbitanmonolauxat, Sorbitanmonoleat, Sorbitan-20EO-monosleat, Sorbitan-20EO-monostearat oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon.

Wenn die erfindungsgemäße Polymerdispersion nichtionische Tenside enthält, so sind sie in einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung in einer Menge von bis zu etwa 1 Gew.-% oder weniger, beispielsweise bis zu etwa 0,8 Gew.-% oder etwa 0,5 Gew.-%, oder weniger, bezogen auf die gesamte Dispersion, enthalten. Gegebenenfalls können auch geringere Mengen an nichtionischem Tensid enthalten sei, beispielsweise bis zu etwa 0,2 Gew.-% oder darunter, beispielsweise etwa 0,1 Gew.-%, 0,05 Gew.-% oder 0,02 Gew.-%. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform beträgt das Verhältnis von nichtionischem Tensid oder nichtionischem Tensiden zu organische wasserlöslichen Polymeren (bezogen auf das Gewicht) etwa 0,01 bis etwa 1,0 %. Das Verhältnis von nichtionischem Tensid oder nichtionischen Tensiden zu anionischem Tensid oder anionischen Tensiden (bezogen auf das Gewicht) beträgt in einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung etwa 5:1 bis etwa 1:5, beispielsweise etwa 3:1 bis etwa 1:3 oder etwa 2:1 bis etwa 1.2. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung liegt das Gewichtsverhältnis von nichtionischem Tensid zu anionischem Tensid bei etwa 1:1,2 bis etwa 1:1,2 oder bei etwa 1:1.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthält die Dispersion bis zu etwa 30 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Dispersion, an Zusatzstoffen. Zu den Zusatzstoffen zählen beispielsweise Stabilisatoren, Entschäumer, Antioxidantien, Photostabilisatoren, Pigmentverteiler, Füllstoffe, pH-Regler, Weichmacher und dergleichen.

Als Weichmacher geeignet sind beispielsweise Ester wie Abietinsäureester, Adipinsäureester, Azelainsäureester, Benzoesäureester, Buttersäureester, Essigsäureester, Ester höherer Fettsäuren mit etwa 8 bis etwa 44 C-Atomen, Ester OH-Gruppen tragender oder epoxidierter Fettsäuren. Fettsäureester und Fette, Glykolsäureester, Phosphorsäureester, Phthalsäureester, von 1 bis 12 C-Atomen enthaltenden linearen oder verzweigten Alkoholen, Propionsäureester, Sebacinsäureester, Sulfonsäureester, Thiobuttersäureester, Trimellithsäureester, Zitronensäureester, sowie Gemische aus zwei oder mehr davon. Besonders geeignet sind die asymmetrischen. Ester der difunktionellen, aliphatischen Dicarbonsäuren, beispielsweise das Veresterungspro-

dukt von Adipinsäuremonooctylester mit 2-Ethylhexanol (Edenol DOA, Fa. Henkel, Düssel-

dorf).

Ebenfalls als Weichmacher geeignet sind die reinen oder gemischten Ether monofunk-

tioneller, linearer oder verzweigter C4-16-Alkohole oder Gemische aus zwei oder mehr ver-

schiedenen Ethern solcher Alkohole, beispielsweise Dioctylether (erhältlich als Cetiol OE, Fa.

Henkel, Düsseldorf).

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform werden als Weichmacher endgruppenverschlossene Polyethylenglykole eingesetzt. Beispielsweise Polyethylen- oder Polypropy-

lenglykoldi-C1-4-alkylether, insbesondere die Dimethyl- oder Diethylether von Diethylenglykol oder Dipropylenglykol, sowie Gemische aus zwei oder mehr davon.

Die erfindungsgemäße Dispersion kann, wenn eine Verwendung als Klebstoff vorgesehen ist,

bis zu etwa 10 Gew.-% an üblichen Tackifiern enthalten. Als Tackifier geeignet sind bei-

spielsweise Harze, Terpen-Oligomere, Cumaron-/Inden-Harze, aliphatische, petrochemische

Harze und modifizierte Phenolharze.

Die erfindungsgemäße Dispersion kann bis zu etwa 2 Gew.-%, vorzugsweise etwa 1 Gew.-%

an UV-Stabilisatoren enthalten. Als UV-Stabilisatoren besonders geeignet sind die sogenann-

ten Hindered Amine Light Stabilisators (HALS).

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung weist die füllstoffhaltige

Polymerdispersion etwa

10 bis 70 Gew.-% eines organischen Polymeren in Form von Polymer-

partikeln, 5 bis 55

Gew.-% Füllstoffpartikel.

- 0,05 bis 0,5 Gew.-% eines nichtionischen Tensids mit einem HLB-Wert von 13 bis 20.
- 0,01 bis 0,1 Gew.-% eines ionischen Tensids mit einem HLB-Wert von 1 bis 10,
- 0,05 bis 10 Gew.-% eines wasserlöslichen organischen Polymeren mit einem Molekulargewicht von mehr als 600 und einem HLB-Wert von mehr als 15, sofern anorganische Füllstoffpartikel in der Polymerdispersion vorliegen,
- 24,89 bis 84,89 Gew.-% Wasser und
- 0 bis 30 Gew.-% weitere Zusatzstoffe

auf.

Wenn die erfindungsgemäße Polymerdispersion ausschließlich organische Füllstoffpartikel aufweist, kann trotzdem ein wasserlösliches organisches Polymeres mit einem Molekulargewicht von mehr als 600 und einem HLB-Wert von mehr als 15 zusammen mit den entsprechenden weiteren Verbindungen in der Dispersion vorliegen. Es ist bei ausschließlich organischen Füllstoffen jedoch zur Erzielung des erfindungsgemäßen Effekts nicht unbedingt notwendig ein wasserlösliches organisches Polymeres einzusetzen. Sofern ein wasserlösliches organisches Polymeres mit einem Molekulargewicht von mehr als 600 und einem HLB-Wert von mehr als 15 zusammen mit einem organischen Füllstoff oder einem Gemisch aus zwei oder mehr organischen Füllstoffen eingesetzt werden soll, so kann die eingesetzte Menge an wasserlöslichem organischem Polymeren mit einem Molekulargewicht von mehr als 600 und einem HLB-Wert von mehr als 15 in der Regel geringer sein als bei einer vergleichbaren Menge an anorganischem Füllstoff.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird die fullstoffhattige Polymerdispersion durch Emulsionspolymerisation hergestellt. Unter "Emulsionspolymerisation" wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Verfahren zur Polymerisation verstanden, bei dem in Wasser unlösliche oder schlecht lösliche Monomere mit Hilfe von Emulgatoren in Wasser emulgiert und unter Verwendung wasserlöslicher Initiatoren polymerisiert werden. Geeignete Verfahren zur Emulsionspolymerisation werden beispielsweise in "Comprehensive Polymer Chemistry", 4, 171-218, Elias (5. Auflage), 2, 93ff. Encyclopaedia of Polymer Science and Engineering, 12, 512ff. oder Encyclopaedia of Polymer Science and Technology, 5, 801ff. beschrieben. Weitere geeignete Referenzen sind beispielsweise aus den dem Fachmann bekannten lexikalischen Nachschlagewerken Ullmann's Enzyklopädie der technischen Chemie, Houben-Weyl (E20, 218-268) oder Kirk-Othmer bekannt. Auf die genannten Literaturstellen wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen und die Offenbarung der genannten Stellen wird als Bestandteil der Offenbarung des vorliegenden Textes betrachtet.

Während die aus dem Stand der Technik bekannten füllstoffhaltigen Polymerdispersionen in der Regel eine Zugabe des Füllstoffs zu der bereits fertigen Polymerdispersion beinhalten. liegen die Füllstoffpartikel beim erfindungsgemäßen Verfahren bereits vor Beginn der Polymerisation der Monomeren in einer Dispersion in Form ihrer Primärpartikel vor.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird die Dispersion der Füllstoffpartikel so durchgeführt, daß gegebenenfalls vorliegende Agglomerate von Füllstoffpartikeln wenigstens weitgehend, d. h., zu wenigstens etwa 80 oder 90 Gew.-%, in ihre Primärpartikel aufgetrennt werden. In der Regel wird diese Aufspaltung in die Primärpartikel durch das Vorliegen von Emulgatoren bzw. Dispergatoren wie sie in der Emulsions- bzw. Suspensionspolymerisation eingesetzt werden, begünstigt. Es ist jedoch auch jede andere Form von Zerlegung eventueller Füllstoffpartikel-Agglomerate in die Primärpartikel im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens möglich. Hierzu zählt beispielsweise die Zerteilung von Agglomeraten mittels Ultraschall, einem Flotationsverfahren oder elektrokinertischen Vorgängen.

Die füllstoffhaltige Polymerdispersion wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung durch

Emulsionspolymerisation hergestellt. Zu diesem Zweck wird vorzugsweise zunächst eine

Dispersion der Füllstoffpartikel in Wasser erzeuet.

Dabei wird beispielsweise zunächst eine wäßrige Lösung eines ionischen Tensids hergestellt, wobei als ionisches Tensid vorzugsweise dasjenige Tensid eingesetzt wird, das im Anschluß auch bei der Emulsionspolymerisation Verwendung findet.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird zunächst eine wäßrige Lösung eines organischen wasserlöslichen Polymeren mit einem Molekulargewicht von mindestens etwa 600 und einem HLB-Wert von mindestens etwa 15 hergestellt.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung kann auch zunächst eine wäßrige Lösung hergestellt werden, die sowohl ein ionisches Tensid als auch ein wasserlösliches Polymeres mit einem Molekulargewicht von mindestens etwa 600 und einem HLB-Wert von mindestens etwa 15 aufweist.

Im Anschluß an die Herstellung der genannten Lösungen wird im Rahmen einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung die Dispersion der Füllstoffpartikel erzeugt. Hierzu werden die Füllstoffpartikel in einer der oben genannten Lösungen dispergiert, wobei die Dispersion wird so lange gerührt wird, bis eine möglichst weitgehende Verteilung gegebenenfalls vorliegender Füllstoffagglomerate erzielt wurde. In Zweifelsfällen, beispielsweise beim Einsatz eines neuen Füllstoffs zu dem noch keine experimentelle Erfahrung vorliegt, läßt sich die Dispersion der Füllstoffpartikel und die Verteilung eventuell vorliegender Agglomerate einfach durch mehrere aufeinanderfolgende Messungen der Größenverteilung während der Dispersion verfolgen. Eine Zerteilung in die Primärpartikel liegt dann vor, wenn sich die Partikelgrößenverteilung in zwei aufeinanderfolgenden Messungen nicht mehr oder nur noch geringfügig ändert. Gegebenenfalls kann die Zerteilung der Agglomerate durch Beeinflussung der Temperatur, der Rührgeschwindigkeit oder den eingesetzten Emulgator oder ein Gemisch aus zwei oder mehr Emulgatoren beeinflußt werden. Die Effekte der vorgeschlagenen Maßnahmen lassen sich auf einfachste Weise durch die Messung der Partikelgrößenverteilung kontrollieren und für den Einzelfall optimieren

Wenn eine geeignete Dispersion von Füllstoffpartikeln vorliegt, so wird anschließend mit der Emulsionspolymerisation fortgefahren. Hierzu wird beispielsweise ein Polymerisationsinitiator in der Dispersion gelöst, die Dispersion auf eine geeignete Temperatur gebracht und die Polymerisationsreaktion durch Zutropfen von Monomerem in Gang gebracht. Anstelle dieser Vorgehensweise ist jedoch auch jede andere Vorgehensweise geeignet, mit deren Hilfe sich die Emulsionspolymerisation in der Füllstoffpartikeldispersion durchführen läßt.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung kann auch eine die Monomeren oder das Monomerengemisch und die Füllstoffdispersion enthaltende Voremulsion nach dem oben beschriebenen Verfahren hergestellt werden. Diese Voremulsion, die gegebenenfalls einen Polymerisationsinitiatoren enthält, kann tropfenweise oder portionsweise bei einer für die Polymerisationsreaktion geeigneten Temperatur hinzugefügt werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist demnach auch ein Verfahren zur Herstellung einer füllstoffhaltigen Polymerdispersion, bei dem mindestens ein radikalisch polymerisierbares Monomeres unter Verwendung eines Polymerisationsinitiators einer Emulsionspolymerisation in wäßriger Phase unterworfen wird, wobei die wäßrige Phase Füllstoffpartikel mindestens eines dispergierten Füllstoffs mit einer Partikelgröße (d50) von 0,01 bis 0,5 µm, mindestens ein wasserlösliches organisches Polymeres mit einem Molekulargewicht von mehr als 600 und einem HLB-Wert von mehr als 15 und mindestens ein ionisches Tensid enthält. Geeignete ionische Tenside sind diejenigen, die bereits im Rahmen des vorliegenden Textes aufgezählt wurden.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthält die wäßrige Phase zusätzlich ein nichtionisches Tensid, wobei geeignete nichtionische Tenside bereits im Rahmen des vorliegenden Textes beschrieben wurden.

PCT/FP99/10151 WO 00/40629 22

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird im Rahmen des Verfahrens zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polymerdispersion ein wasserlöslicher Polymerisationsinitiator verwendet, insbesondere Peroxoverbindungen organischer oder anorganischer Säuren.

Als Polymerisationsinitiatoren geeignet sind wasserlösliche Initiatoren wie tert.-Butylhydroperoxid, Natriumperoxodisulfat, Peroxodischwefelsäure, Cumolhydroperoxid, Wasserstoffperoxid, Natrium- oder Kaliumpercarbonat; Azoverbindugen wie Diazoisobuttersäuredinitril oder Benzoylperoxid. Ebenfalls geeignet sind Redoxinitiatoren, d. h., Systeme die aus Oxidations- und Reduktionsmitteln bestehen. Wasserlösliche Redoxinitiatoren enthalten in vielen Fällen Übergangsmetalle, z. B. Fe/HO (I), es können jedoch auch andere Basiskomponenten enthalten sein, z. B. die Systeme Peroxisulfate/Metabisulfate, Peroxisulfate/Thiosulfate oder Peroxide/Thiosulfate.

lm Rahmen einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung werden als Polymerisationsinitiatoren Natriumpersulfat, Kaliumpersulfat oder Ammoniumpersulfat eingesetzt.

Die Menge an eingesetztem Polymerisationsinitiator liegt im Rahmen der vorliegenden Erfindung in der Regel bei etwa 0.01 bis etwa 0.5 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Dispersion. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung liegt die gesamte eingesetzte Menge an Polymerisationsinitiator bei etwa 0,03 bis etwa 0,2 Gew.-%, beispielsweise bei etwa 0.05 his etwa 0.15 Gew -%

Die Gesamtmenge des Polymerisationsinitiators kann im Rahmen der vorliegenden Erfindung bereits zu Beginn der Polymerisation in der Dispersion der Füllstoffpartikel vorliegen. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird der Polymerisationsinitiator jedoch in mindestens zwei Chargen zu unterschiedlichen Zeitpunkten der Polymerisationsreaktion zugegeben. So kann z. B. die Zugabe eines Teils der gesamten Menge des Polymerisationsinitiators vor der Monomerzugabe erfolgen, während die Zugabe der verbleiWO 00/40629 PCT/EI

benden Restmenge portionsweise oder kontinuierlich während der Monomerzugabe, oder nach Beendigung der Monomerzugabe erfolgen kann.

23

Das erfindungsgemäße Verfahren wird in einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung in mindestens zwei aufeinanderfolgenden Stufen durchgeführt, wobei in einer ersten Stufe eine Dispersion enthaltend

- a) mindestens ein ionisches Tensid mit einem HLB-Wert von 1 bis 10 oder ein nichtionisches Tensid mit einem HLB-Wert von 13 bis 20 oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon,
- c) mindestens einen Polymerisationsinitiator und
- mindestens ein wasserlösliches organisches Polymeres mit einem Molekulargewicht von mehr als 200 und einem HLB-Wert von mehr als 15

hergestellt wird, die Dispersion auf eine Temperatur von 70 bis 90 °C gebracht und anschließend in einer zweiten Stufe

e) mindestens ein radikalisch polymerisierbares Monomeres zugegeben und polymerisiert wird.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung erfolgt die Zugabe der organischen oder anorganischen Füllstoffpartikel oder von deren Gemisch vor der Zugabe des Polymerisationsinitiators.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens liegen der organische oder der anorganische Füllstoff oder deren Gemisch vor der Polymerisation im wesentlichen in Form ihrer Primärpartikel vor.

PCT/EP99/10151

24

Die im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens angewandte Polymerisationstemperatur hängt von der Wahl der eingesetzten Monomeren und dem angewandten Polymerisationsverfahren ab. Für die im Rahmen der vorliegenden Erfindung eingesetzten Monomeren aus der Gruppe der Acrylate und Vinylacetat beträgt die Polymerisationstemperatur in einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung etwa 80 bis 90 °C.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen füllstoffhaltigen Polymerdispersionen in Lacken, Dispersionsfarben, Leimen, Klebstoffen, Oberflächenbeschichtungsmitteln oder sonstigen Oberflächenbeschichtungen.

Gegenstand der Erfindung ist demnach auch ein Klebstoff oder ein Oberflächenbeschichtungsmittel, enthaltend eine erfindungsgemäße oder eine nach einem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellte, füllstoffhaltige Polymerdispersion.

Die Erfindung wird nachfolgend durch Beispiele näher erläutert:

Beispiele:

Beispielhafte Herstellung einer füllstoffhaltigen Polyvinylacetatdispersion:

- 1.1 In einen Monomerbehälter wurden 200 Gramm Vinylacetatmonomeres gefüllt.
- 1.2 Herstellung der Katalysatorlösung

In einem sauberen Plastikbehälter wurden 1,0 Gramm Ammoniumpersulfat in 3,0 Gramm Wasser aufgelöst.

1.3 Herstellung einer Vormischung

In einen sauberen Behälter wurden 592,3 Gramm Wasser und 32,7 Gramm Vinol V-205 (Hersteller: Air Products, Kentucky) gefüllt. Die Mischung wurde gerührt und anschließend auf etwa 85 bis 90 °C erhitzt. Es wurde bis zur vollständigen Auflösung der Komponenten etwa 2 Stunden gerührt. Anschließend wurde abgekühlt.

- 1.4 Es wurden 0,37 Gramm Natriumlaurylethersulfat und 0,12 Gramm Tergitol 15S9 (Hersteller: Union Carbide Chemicals and Elastics (Europe) S.A.) zugegeben. Die Mischung wurde einige Minuten homogenisiert und anschließend mit 100 Gramm Kreide versetzt. Hierbei wurde etwa 30 Minuten lang gerührt, um die Spaltung der Kreide in ihre Primärpartikel zu erreichen.
- 1.5 Zu dieser Dispersion wurden 0,09 Gramm Entschäumer gegeben.

1.6 Polymerisation:

Die Vormischung wurde nun auf 80 °C aufgeheizt und 90 % der Katalysatorlösung wurden zugegeben. Das Gemisch wurde für 5Minuten durch Rühren homogenisiert.

- 1.7 Anschließend wurde das Vinylacetatmonomere zugegeben und mit dem Polymerisationsverfahren begonnen, das etwa 3,5 bis 4,0 Stunden dauerte.
- 1.8 Nach der Erlangung des Endproduktes wurden die physikalisch-chemischen Parameter sowie die Endanwendung untersucht.

Restmonomergehalt:

Eine erfindungsgemäße Dispersion wurde mit einer Dispersion verglichen, die lediglich durch Mischen einer Polyvinylacetatdispersion mit Kreide erhalten wurde. Beide Dispersionen waren ansonsten in ihrer Zusammensetzung identisch. Beide Dispersionen wurden gaschromatografisch auf monomeres Vinylacetat untersucht. Die Untersuchungen wurden sowohl durch Extraktion als auch nach dem "Headspace-Verfahren" durchgeführt. Die Ergebnisse lassen sich aus Tabelle 1 entnehmen.

Tabelle 1: Gehalt an Vinylacetat

Muster	Headspace	Extraktion	
Vergleichsbeispiel	551 ppm	872	
Erfindungsgemäß	28	27	

3. Beispielrezepturen

In der folgenden Tabelle 2 sind einige Beispielrezepturen angegeben. Die angegebenen Mengen beziehen sich auf Gewichtseinheiten.

Tabelle 2

Bestandteil	Beispiel 1	Beispiel 2	Beispiel 3
Wasser	450	450	582
SK1	-	-	14
SK2	23,5	23,5	36
SK3	23,5	23,5	-
Nichtionisches Tensid	0,4	0,4	0,4
Anionisches Tensid	0,4	0,4	0,4
Entschäumer	0,2	0,2	0,2
Titandioxid	-	-	90
Kreide	110	165	-
Vinylacetat	390	335	260
Ammoniumpersulfat	1,3	1,3	1,3
Total	999,3	999,3	984,3
Feststoffgehalt	55,33 %	55,84 %	41,32
pH-Wert	6,5	6,65	-
Viskosität (5/2/20) cps	38.000	38.000	83.000

- SK1 = Polyvinylalkohol, teilverseift, Hydrolysegrad 87,2 88,8 %, Acetylgehalt 10-11,4 %, Polymerisationsgrad 900, Viskosität 3,5-4,5 mPas (4% ige Lösung in Wasser)
- SK2 = Polyvinylalkohol, teilverseift, Hydrolysegrad 86,7 88,7 %, Acetylgehalt 10-11,4 %, Ester-Zahl 130 - 150, pH-Wert = 4,5 - 7 (4% ige Lösung in Wasser), Viskosität 24,5 - 27,5 mPas (4% ige Lösung in Wasser)
- SK3 = Polyvinylalkohol, teilverseift, Hydrolysegrad 87,2 88,8 %, Acetylgehalt 10-11,4 %, Polymerisationsgrad 900, Viskosität 3,5-4,5 mPas (4% ige Lösung in Wasser)

Nichtionisches Tensid = C11 - 15 Alkohol + 9 EO

Anionisches Tensid = C12 - 14 Fettalkohol + 2 EO-Sulfat-Natriumsalz

Entschäumer = Gemisch aus Kohlenwasserstoffen und nichtionischen Tensiden

WO 00/40629 PCT/EP99/10151

28

Patentansprüche

- Füllstoffhaltige Polymerdispersion, die Wasser, Partikel mindestens eines organischen oder mindestens eines anorganischen Füllstoffs oder deren Gemisch (Füllstoffpartikel), und Partikel mindestens eines synthetischen organischen Polymeren das in Gegenwart mindestens einer Sorte von Füllstoffpartikeln polymerisiert wurde (Polymerpartikel) enthält, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis der Teilchengröße der Füllstoffpartikel zur Teilchengröße der Polymerpartikel 1,1:1 bis 20:1 beträgt.
- Füllstoffhaltige Polymerdispersion nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymerpartikel einen Durchmesser (d50) von 0,03 bis 0,5 μm aufweisen.
- Füllstoffhaltige Polymerdispersion nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß als anorganischer Füllstoff Kreide (CaCO₃), Gips (CaSO₄) als Anhydrit, Halbhydrat oder Dihydrat, Quarzmehl, Kieselgel, Titandioxid, Talk, Schichtsilikat. Bariumsulfat oder Baryt enthalten ist.
- 4. Füllstoffhaltige Polymerdispersion nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß als organischer Füllstoff Füllstoffpartikel enthaltend Polyvinylacetat oder Copolymere von Polyvinylacetat mit einem oder mehreren polymerisierbaren Verbindungen, Polystyrol, Polyethylen, Polypropylen, Wachse, Polybutylen, Polybutadien, Copolymere von Butadien und Styrol, Polyacrylnitril, Harze, Polyacrylatester oder Polymethacrylatester oder Silylgruppen-haltige Polymere onihalten sind.

- Füllstoffhaltige Polymerdispersion nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein wasserlösliches organisches Polymeres mit einem Molekulargewicht von mehr als 600 und einem HLB-Wert von mindestens 15 enthalten ist.
- Füllstoffhaltige Polymerdispersion nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein ionisches Tensid mit einem HLB-Wert von 1 bis 10 enthalten ist.
- Füllstoffhaltige Polymerdispersion nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein nichtionisches Tensid mit einem HLB-Wert von 13 bis 20 enthalten ist.
- Füllstoffhaltige Polymerdispersion nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß sie
 - 10 bis 70 Gew.-% eines nicht wasserlöslichen organischen Polymeren,
 - 5 bis 55 Gew.-% Füllstoffpartikel,
 - 0,05 bis 0,5 Gew.-% eines nichtionischen Tensids mit einem HLB-Wert von 13 bis 20,
 - 0,01 bis 0,1 Gew.-% eines ionischen Tensids mit einem HLB-Wert von 1 bis 10.
 - 0.05 bis 10 Gew.-% eines wasserlöslichen organischen Polymeren mit einem Molekulargewicht von mehr als 600 und einem HLB-Wert von mehr als 15.
 - 24,89 bis 84,89 Gew.-% Wasser und
 - 0 bis 30 Gew.-% weitere Zusatzstoffe enthält.

- 8. Verfahren zur Herstellung einer füllstoffhaltigen Polymerdispersion, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein radikalisch polymerisierbares Monomeres unter Verwendung eines Polymerisationsinitiators einer Emulsionspolymerisation in wäßriger Phase unterworfen wird, wobei die wäßrige Phase Füllstoffpartikel mindestens eines dispergierten Füllstoffs mit einer Partikelgröße (d50) von 0,01 bis 0,5 μm, mindestens ein wasserlösliches organisches Polymeres mit einem Molekulargewicht von mehr als 600 und einem HLB-Wert von mehr als 15 enthält.
- Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Phase ein ionisches Tensid enthält
- Verfahren nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Phase ein nichtionisches Tensid enthält.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 8 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß ein wasserlöslicher Polymerisationsinitiator verwendet wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 8 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß es in mindestens zwei aufeinanderfolgenden Stufen durchgeführt wird, wobei in einer ersten Stufe eine Dispersion enthaltend
 - f) mindestens ein ionisches Tensid mit einem HLB-Wert von 1 bis 10 oder ein nichtionisches Tensid mit einem HLB-Wert von 13 bis 20 oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon,
 - g) mindestens einen anorganischen Füllstoff mit einer Partikelgröße (d50) von 0,01 bis 0,5 μm,
 - h) mindestens einen Polymerisationsinitiator und

31

 mindestens ein wasserlösliches organisches Polymeres mit einem Molekulargewicht von mehr als 600 und einem HLB-Wert von mehr als 15

hergestellt wird, die Dispersion auf eine Temperatur von 70 bis 90 °C gebracht und anschließend in einer zweiten Stufe

- j) mindestens ein radikalisch polymerisierbares Monomeres zugegeben und polymerisiert wird.
- Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Zugabe der anorganischen Füllstoffpartikel vor der Zugabe des Polymerisationsinitiators erfolgt.
- 14. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die in der wäßrigen Phase dispergierten Füllstoffpartikel mit einem oder mehreren Monomeren voremulgiert werden.
- Verfahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß der Voremulsion Polymerisationsinitiatoren portionsweise zugegeben werden.
- 16. Füllstoffhaltige Polymerdispersion, dadurch gekennzeichnet, daß sie nach einem Verfahren gemäß einem der Ansprüche 8 bis 15 hergestellt wird.
- 17. Klebstoff oder Oberflächenbeschichtungsmittel, dadurch gekennzeichnet, daß dieser mindestens eine füllstoffhaltige Polymerdispersion nach einem der Ansprüche 1 bis 7 oder 16, oder eine nach einem Verfahren gemäß einem der Ansprüche 8 bis 15 hergestellte füllstoffhaltige Polymerdispersion enthält.

INTERNATIONAL SEARCH DEPORT

111	int tional Application No PCT/EP 99/10151				
A CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER COBF292/00 COBL51/10 COBF291/ CO9J151/00	/00 C08L51/	00 C09D	151/00	
According to	o international Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC			
	SEARCHED				
IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classification COSF COSL COSD COSJ	on symbols)			
	tion searched other than minimum documentation to the extent that a				
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical	, search terme usec)	
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages		Relevant to claim No.	
X	GB 2 035 342 A (SHINETSU CHEMICAL 18 June 1980 (1980-06-18) page 14, line 14-51 	_ CO)		1-3	
X	US 4 272 424 A (KITAMURA HAJIME E 9 June 1981 (1981-06-09) column 3, line 30 -column 4, line			1-4	
A	EP 0 718 329 A (ATOCHEM ELF SA) 26 June 1996 (1996-06-26) page 3, line 11-13			1	
A	US 3 884 871 A (HERMAN DANIEL F E 20 May 1975 (1975-05-20) claim 1	ET AL)		8	
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family	members are listed	in annex.	
"A" docume consid "E" earlier of filing d "L" docume which citation "O" docume others" "P" docume	ented to be of particular relevances sociament but published on or affect the international atte. In this how a proper proper proper proper proper proper sociated to establish the publication cate of another or other special instance (as especified) or other special instance (as especified) to other proper proper proper proper proper proper proper proper proper proper pro	invention "X" document of particular cannot be conside involve an inventive "Y" document of particular cannot be conside document te comb	at the principle of the ilar relevance; the c red novel or cannot e step when the do ilar relevance; the c red to involve an in- ined with one or mo ination being obvious	sory underlying the laimed invention be considered to cument is taken alone laimed invention rentive step when the re other auch docu- is to e person skilled	
	actual completion of the international search		he international sea		
8	May 2000	18/05/2	000		
Name and mailing accrees of the ISA					

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

int: Ional Application No PCT/EP 99/10151

			1 1 1 1 2 1 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1			
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
GB 2035342	A	18-06-1980	JP	1323874	C	27-06-1986
			JP	55066907	' A	20-05-1980
			JP	60050201	В	07-11-1985
			DE	2945512	. A	29-05-1980
			FR	2441633	B A	13-06-1980
US 4272424	Α	09-06-1981	JP	1426362	. C	25-02-1988
			JP	55056108	3 A	24-04-1980
			JP	62032205	В	13-07-1987
			DE	2942343	A	24-04-1980
			FR.	2439208	A	16-05-1980
			GB	2036040	A,B	25-06-1980
EP 0718329	Α	26-06-1996	FR	2728577	Α	28-06-1996
			CA	2165717	Α	22-06-1996
			CN	1131687	Α	25-09-1996
			FI	956133	Α	22-06-1996
			JP	9087310	A	31-03-1997
			NO	955157	Α	24-06-1996
US 3884871	Α	20-05-1975	CA	1051284	A	27-03-1979
			JP	50048029	Α	28-04-1975

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

	- SAMMITON MEET RECIER (BE	Auch	PCT/EP 99	Aktenzeichen 9/10151			
A. KLASS	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES	/00 000155/					
IPK 7	C08F292/00 C08L51/10 C08F291, C09J151/00	/00 C08L51/	00 (09)	0151/00			
Nach der in	sternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK					
	ACHIERTE GEBIETE						
IPK 7	rter Mindestprufstoff (Klassafskabonesystem und Klassafskabonesymb COBF COBL CO9D CO9J	ole)					
	rte aber nicht zum Mindestprufstoff genörende Veröffentlichungen, au						
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Distenbank (f	Name der Datenbank un	d evil. verwendete	Suchbegriffe)			
C ALC WG	PROPERTY OF A PROCEDURE INTERNATION AGEN						
Kategone*	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht komme	nden Telle	Betr. Anspruch Nr.			
X	GB 2 035 342 A (SHINETSU CHEMICAL 18. Juni 1980 (1980-06-18) Seite 14, Zeile 14-51	_ CO)		1-3			
X	US 4 272 424 A (KITAMURA HAJIME E 9. Juni 1981 (1981-06-09) Spalte 3, Zeile 30 -Spalte 4, Zei			1-4			
A	EP 0 718 329 A (ATOCHEM ELF SA) 26. Juni 1996 (1996-06-26) Seite 3, Zeile 11-13			1			
A	US 3 884 871 A (HERMAN DANIEL F E 20. Mai 1975 (1975-05-20) Anspruch 1	ET AL)		8			
-	1						
	V. 11						
entne L	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang					
"A" Veröffer aber ni	icht ale beeonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht ko	likliert, sondern nu:	internationalen Anmeldedatum worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden			
Anmeio	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	"X" Veröffentlichung von	ist besonderer Redes	tuna: die beansonichte Erfindung			
*!. Veriffertichung, de geeignet ist, einen Profitikaanspruch zwelehalt er- schiehen zu jassen, oder zuhn de des Veriffertichung nicht als neu oder auf ernen anderen im Recherchenbacht genannen Veriffertilichung belegt werden and der die bestehen zu der							
soil oci ausget	er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ührt)	werden, wann die V	finderischer Tätigk eröffentlichung mit	eit beruhend betrachtet einer oder mehremn anderen			
P Veröffer	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstallung oder andere Maßnahmen bezieht mitichung, die vor dem internationalen. Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist		reinen Fachmann	Verbindung gebracht wird und nahelegend ist			
Datum oes A	Abachlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des	internationalen Re	cherchenberichts			
8.	. Mai 2000	18/05/20	000				
Name und P	ostanschrift der internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentisan 2	Bevollmächtigter Be	densteter				
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Meuleman	ns. R				

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte onales Aktenzeichen PCT/EP 99/10151

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	N	litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
GB 2035342	. A	18-06-1980	JP 1323874 C		27-06-1986
			JP	55066907 A	20-05-1980
			JP	60050201 B	07-11-1985
			DE	2945512 A	29-05-1980
			FR	2441633 A	13-06-1980
US 4272424	A	09-06-1981	JP	1426362 C	25-02-1988
			JP	55056108 A	24-04-1980
			JP	62032205 B	13-07-1987
			DE	2942343 A	24-04-1980
			FR	2439208 A	16-05-1980
			GB	2036040 A,I	25-06-1980
EP 0718329	A	26-06-1996	FR	2728577 A	28-06-1996
			CA	2165717 A	22-06-1996
			CN	1131687 A	25-09-1996
			FI	956133 A	22-06-1996
			JP	9087310 A	31-03-1997
			NO	955157 A	24-06-1996
US 3884871	Α	20-05-1975	CA	1051284 A	27-03-1979
			JP	50048029 A	28-04-1975